This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

E' 'ROPEAN PATENT OFFIC

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

071964ช๖

PUBLICATION DATE

01-08-95

" APPLICATION DATE

28-12-93

APPLICATION NUMBER

05338693

APPLICANT :

KOBE STEEL LTD;

INVENTOR :

NIWANO MITSURU;

INT.CL.

: A61K 31/335 C07D321/00 // C12P

17/08 (C12P 17/08 , C12R 1:465)

TITLE

SELECTIVE CYTOTOXIC AGENT

AGAINST HUMAN TUMOR CELLS

Ш

Ĭ

П

PURPOSE: To obtain a cytotoxic agent which comprises a specific antimycin and a medically permissible carrier, thus has high selective cytotoxicity against human tumor cells with side effects reduced.

CONSTITUTION: The cytotoxic agent comprises (A) antimycin A_{1a} of formula I (R is the group of formula II or formula III) or antimycin A_{1b} (R is the group of formula III) and (B) a medically permissible carrier. It is preferred that the dose of this cytotoxic agent is 0.01 to 4 mg/kg body weight, day in adult. The component A is produced by culturing a microorganism in Streptomyces.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-196489

(43)公開日 平成7年(1995)8月1日

技術表示箇所

 (51) Int.Cl.6
 識別記号
 庁内整理番号
 FI

 A 6 1 K
 31/335
 A D U

 C 0 7 D
 321/00

 # C 1 2 P
 17/08
 7432-4B

(C12P 17/08

C 1 2 R 1:465)

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 5 頁)

(21)出願番号 特顏平5-338693 (71)出願人 000001199 株式会社神戸製鋼所 (22)出願日 平成5年(1993)12月28日 兵庫県神戸市中央区脇浜町1丁目3番18号 (72)発明者 北浦 伸幸 茨城県つくば市観音台1丁目25番14号 株 式会社神戸製鋼所筑波研究地区内 (72)発明者 白田 勝利 茨城県つくば市観音台1丁目25番14号 株 式会社神戸製鋼所筑波研究地区内 (72) 発明者 庭野 満 茨城県つくば市観音台1丁目25番14号 株 式会社神戸製鋼所筑波研究地区内 (74)代理人 介理土 植木 久一

(54)【発明の名称】 ヒト腫瘍細胞に対する選択的細胞障害剤

(57)【要約】

*【構成】 下式 【化1】

【目的】 ヒト腫瘍細胞に対して高い選択的細胞障害作用を有し、且つ副作用の少ない新規な薬剤を提供する。

 $T \vee F \vee A \vee A_{1b}$ $R \doteq -CH_2 - CH \stackrel{CH_3}{\sim} CH_a$

で示されるアンチマイシンAiiおよび/またはアンチマイシンAii、並びに医薬として許容される担体を含有す

ることを特徴とするヒト腫瘍細胞に対する選択細胞障害 剤である。 (2)

*【化1】

特開平7-196489

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下式

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

$$T \cup F = A \cup A_{1b}$$
 $R = -CH_2 - CH_2 - CH_3 - CH$

で示されるアンチマイシンAiaおよび/またはアンチマ ることを特徴とするヒト腫瘍細胞に対する選択的細胞障 客剤。

1

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ヒト腫瘍細胞に対して 選択的に細胞障害作用を有する薬剤に関し、より詳しく はアンチマイシンA1.および/またはアンチマイシンA 16を有効成分として含有する選択的細胞障害剤に関する ものである。

[0002]

【従来の技術】悪性腫瘍に対する化学療法剤としては、 抗生物質(マイトマイシンC、ダクチノマイシン、アド リアマイシン等)、植物アルカロイド(ピンクリスチン 等)、白金製剤(シスプラチン、カルポプラチン等)、 プリン拮抗剤、ピリミジン拮抗剤、薬酸拮抗剤、アルキ ル化剤(シクロホスファミド、メルファラン、チオテパ

等)、ニトロソウレア誘導体(カルムスチン等)、ホル イシンA11、並びに医薬として許容される担体を含有す 20 モン剤(クエン酸タモキシフェン等)などの多くの薬剤 が開発されている。しかしながら、これらの菜剤の多く は、非特異的な細胞障害作用を示すものであり、ヒト腫 瘍細胞に対する選択性が低い。従って、腫瘍細胞のみな らず正常細胞に対しても同程度の細胞障害作用を示し、 その結果、重篤な副作用を誘発するという問題がある。 [0003]

> 【発明が解決しようとする課題】本発明は以上のような 問題に鑑みてなされたものであり、その目的は、従来の 化学療法剤では達し得なかった様な、ヒト腫瘍細胞に対 30 する高い選択的細胞障害作用を有し、かつ副作用の少な い薬剤を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明の選択的細胞障害 剤は、下式

[0005]

【化2】

(3)

$$T \vee f \forall A \vee A_{Ib}$$
 $R = -CH_2 - CH_2 - CH$

で示されるアンチマイシンA1.および/またはアンチマ イシンA1s、並びに医薬として許容される担体を含有す ることに要旨を有するものである。

[0006]

【作用】本発明の薬剤の有効成分であるアンチマイシン Au およびアンチマイシンAud、アンチマイシンAに 含まれるアンチマイシンAiを構成する化合物であり、 その構造式は上式で表わされる。上記アンチマイシンA は、ストレプトマイセス属の放線菌の発酵液から抗カビ 物質として分離された公知の物質 (Dunshee, B. R. 等, J. Am. Chem. Soc., Vol. 71, 2436 (1949)) であり、 当初は、少なくとも4種の互いに類似した化合物、すな わちアンチマイシンA: , アンチマイシンA: , アンチ マイシンA: およびアンチマイシンA: からなると考え 30 られていたが、1987年にアンチマイシンA: はアン チマイシンAtaとアンチマイシンAtaの混合物であるこ と (Abidi, S.L. 等, Magn. Reson. Chem., Vol. 25, 10 78(1987))、さらに1988年には逆相HPLCにより アンチマイシンA: はアンチマイシンA: とアンチマイ シンA25に、アンチマイシンA3 はアンチマイシンA36 とアンチマイシンAssに、アンチマイシンAs はアンチ マイシンAca とアンチマイシンAca とにそれぞれ分けら れることが明らかになった(Abidi, S.L. 等, J. Chroma tog., Vol. 447, 65(1988)).

-【0007】アンチマイシンAの作用としては、上記抗 カビ作用の他に、殺虫作用および殺ダニ作用 (Kido, G. S. 等, Science, Vol. 112, 172(1950)) 、魚霉性 (Derse, P.H. 等, Nature, Vol. 200, 600(1963))、殺鼠作用 (Strong, F.M. 等, Topics inmicrobial chemistry, Jo hn Wiely and Sons, Inc., New York. (1958))、抗マ ラリヤ性 (Geary, T.G. 等, Am. J. Trop. Ned. Hyg., Vol. 40, 240(1989)) が知られている。また、細胞障害 性に関しては、マウスし細胞 (Pestic. Biochem. Physio 1., Vol. 10, 313(1979))に対する作用が知られてい

る。しかしながら、ヒト腫瘍細胞に対する細胞障害作用 に関する知見は未だ得られていない。

特開平7-196489

【0008】本発明者らは、正常細胞に対する障害作用 は低いが、ヒト腫瘍細胞に対して選択的に強い障害作用 を有する薬剤を求めて種々検索検討した結果、アンチマ イシンAiaおよびアンチマイシンAibが、従来の化学療 法剤に比べて低い濃度でもヒト固形ガン由来の腫瘍細胞 に対して高い選択的細胞障害作用を有することを見出し て本発明を完成したのである。

【0009】本発明の有効成分であるアンチマイシンA 1.およびアンチマイシンA1.の選択的細胞障害作用の作 用機序については、まだ完全には解明されていないが、 これらは、哺乳動物や昆虫では、正常細胞内のミトコン ドリアにおける呼吸鎖の電子伝達系においてチトクロム bとチトクロム c1 の間を特異的に阻害し、更に一部の 正常細胞では酵素によるアンチマイシンAの無毒化が明 らかになっている。これに対し正常細胞が腫瘍化する と、アンチマイシンA i., A ii の細胞膜透過性が亢進 し、更に細胞内での代謝活性(無毒化に関わる酵素活 性) が弱まり、それらの結果アンチマイシンAi,および アンチマイシンAiaがヒト腫瘍細胞内に選択的に取り込 まれ、且つ無毒化されることなくその細胞障害作用を発 抑するものと考えられる。

【0010】アンチマイシンAiaおよびアンチマイシン Aiaは、ストレプトマイセス属に属するいくつかの細菌 種を用いて生産し、製造することができる (Strong, F. M. 等,Topics in microbial chemistry,John Wiely an d Sons, Inc., New York. (1958)) .

【0011】本発明の薬剤は、経口剤及び非経口剤のい ずれの形態でも提供可能であり、役与経路や投与対象等 に応じた最適の剤型を選ぶことができる。経口投与に適 した剤型としては、錠剤、散剤、顆粒剤、軟・硬カプセ ル剤、舌下剤、各種液剤等が例示され、非経口に適した 50 剤型としては、水溶性懸濁液、油性製剤などの皮下、静

脈あるいは筋肉注射、点滴剤、固体状または懸濁粘稠液 状の坐薬等が非限定的に例示される。

【0012】本発明の薬剤の製剤化に当たっては、常法 に従い、界面活性剤、賦形剤、滑沢剤、佐剤及び必要に 応じて医薬的に許容し得る皮膜形成物質、コーティング 助剤等の医薬として許容される担体を用いることがで き、以下にその具体例を挙げる。

【0013】本発明の薬剤を経口投与するときの消化管 内での崩壊・溶出を良好にするために、界面活性剤、た とえばツイーン60、ポリソルベート80で代表される 10 ようなアルコール、エステル類、ポリエチレングリコー ル誘導体、ソルビタンの脂肪酸エステル類、硫酸化脂肪 族アルコール類の1種あるいは2種以上を添加すること ができる。

【0014】また、賦形剤としては、例えばショ糖、乳 糖、デンプン、結晶性セルロース、マンニット、軽質無 水珪酸、アルミン酸マグネシウム、メタ珪酸アルミン酸 マグネシウム、合成珪酸アルミニウム、炭酸カルシウ ム、炭酸水素ナトリウム、リン酸水素カルシウム、カル ポキシメチルセルロースカルシウム等の1種または2種 20 以上を組み合わせて添加することができる。

【0015】滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグ ネシウム、タルク、硬化油等を1種または2種以上添加 することができ、矯味剤及び矯臭剤として、食塩、サッ カリン、ショ糖、マンニット、オレンジ油、カンゾウエ キス、クエン酸、ブドウ糖、メントール、ユーカリ油、 リンゴ酸などの甘味剤、香料、着色料、保存料等を含有 させても良い。懸濁剤や浸潤剤の様な佐剤としては、例 えば、ココナッツ油、オリーブ油、ゴマ油、落花生油、 乳酸カルシウム、ベニパナ油、大豆リン脂質等を含有さ 30 せることができる。

【0016】また皮膜形成物質としては、例えば酢酸フ タル酸セルロース (CAP)、またアクリル酸系共重合 体、一塩基酸モノエステル類等のポリビニル誘導体とし てアクリル酸メチル・メタクリル酸共重合体、メタクリ ル酸メチル・メタクリル酸共重合体等が挙げられる。

【0017】また上配皮膜形成物質をコーティングする に際しては、通常使用されるコーティング助剤、例えば 可塑剤のほか、コーティング操作時の薬剤相互の付着防 止のための各種添加剤を添加することによって皮膜形成 40 剤の性質を改良したり、コーティング操作をより容易な らしめることができる。なお皮膜形成物質を用いて有効 成分をマイクロカプセル化してから賦形剤等と混合した 剤型としても良い。

【0018】本発明の薬剤の投与量は、症状の程度、患 者の全身状態、年齢、体重等に応じて十分な細胞障害能 を発揮し得る量であり、腫瘍の種類や部位、更には進行 の程度、投与経路や剤型等を考慮して適宜決定されるも のであるが、有効成分であるアンチマイシンAiaおよび アンチマイシンA:aの量として、経口投与の場合、一般 に大人では約0.01~4mg/kg/日の範囲であ り、好ましくは約 $0.02\sim1\,\mathrm{mg/kg/H}$ であり、 小児では約0.01~2mg/kg/日の範囲であり、 好ましくは約0.02~0.5mg/kg/日の範囲で ある。また非経口投与の場合、約0.001~0.5m g/kg/日の範囲であるが、好ましくは約0.002 ~0. 1mg/kg/日の範囲である。

【0019】以下実施例を挙げて本発明をさらに詳細に 説明するが、下記実施例は本発明を制限するものではな く、前・後記の趣旨を逸脱しない範囲で変更実施するこ とは全て本発明の技術的範囲に包含される。

[0020]

【実施例】

製剤例1:錠剤

常法に従って下記の組成で錠剤を作成した。

アンチマイシンA:	1 m g
ゴマ油	20 mg
乳糖	76mg
無水珪酸	100mg
ステアリン酸マグネシウム	3 m g
全量	200mg

製剤例2:錠剤

	常法に従って下記の組成で錠剤を作成した。						
	アンチマイシンAn	1 mg					
	ゴマ油	20 mg					
,	乳糖	76mg					
	無水珪酸	100mg					
	ステアリン酸マグネシウム	3 m g					
	全量	200mg					
	製剤例3:油性注射剤						
	アンチマイシンA:	1 m g					
	ココナッツ油	449mg					
	全氫 .	450mg					

契剂例4:油性注射剂 アンチマイシンAıı 1 mg ココナッツ油 449mg

450mg

【0021】実験例1

ヒト固形ガン由来の腫瘍細胞およびヒト正常細胞に対す る、アンチマイシンAι.およびアンチマイシンAı.の細 胞障害性試験を行った。本実験例に用いた細胞種および その濃度は以下の通りである。

濃度

正常細胞:ヒト胎児肺細胞 (IMR-90細胞) 2×105 cells/ml 随瘍細胞:ヒト肺ガン細胞 (A-5/19 細胞) 5 × 1 0 6 cells/ml ヒト乳ガン細胞 (ZR-75-1 細胞) 5×10 6 cells/ml

細胞種

ヒト膵臓ガン細胞 (MIA PaCa-2細胞) 5×105 cells/ml

また、本実験例に用いた選択的細胞障害剤(以下、薬剤 と略記する) は以下の通りである(使用濃度は表1に記 载)。

本発明例:アンチマイシンA:

アンチマイシンA16

比較例 : アドリアマイシン

マイトマイシンC

【0022】ギブコ製ダルペッコ改変イーグル培地 (D 100mg/LおよびペニシリンG100,000単位 /しを加えた培地(以下、培地と略配する)に、96ウ ェルのマイクロブレートを使用し各ウェルに上記の所定 濃度の各細胞を接種し、5%CO2, 95%空気中、3 7℃で24時間培養後、培地を取り除いて、上記の薬剤 を添加した新鮮な培地と交換し、さらに24時間培養し た。なお、コントロールとして、薬剤を添加せずに上記 の方法と同様にして培養したものを用意した。

【0023】各薬剤の細胞障害能は、細胞のニュートラ ルレッドの取り込みを測定して、コントロールと比較す*20

*ることにより評価した。すなわち、培養終了後、培地を 取り除き、ニュートラルレッド50mg/Lを含む血清 無添加のDMEMを加えた。DMEM添加後3時間目に この培地を取り除き、細胞内に取り込まれたニュートラ ルレッドを、50%エタノール-1%酢酸(100μ1 **/ウェル)で細胞外に抽出し、540nmにおける吸光** 度を測定した。

【0024】各薬剤の細胞障害作用は、正常細胞の場合 M.F.M.) に、10%の牛胎児血清、ストレプトマイシン 10 は、コントロールとして薬剤無添加の正常細胞のニュー トラルレッドの取り込み量を100としたときの、薬剤 を用いた場合の正常細胞のニュートラルレッドの取り込 み量の割合(生存率%)で表し、一方、腫瘍細胞の場合 は、コントロールとして薬剤無添加の腫瘍細胞のニュー トラルレッドの取り込み量を100としたときの、薬剤 を用いた場合の腫瘍細胞のニュートラルレッドの取り込 み量の割合(生存率%)で表した。その結果を表1に併 記する。

[0025]

【表1】

		細胞溶害性				
	被驗物質		正常細胞	随寫細胞		
		(ug/ml)	IXOR-90	A-549	ZR-75-1	MIA-PaCa-2
本発明例	アンチマイ シンA。	0.1 0.01 0.001	97 103 102	2 107 107	57 106 108	5 101 102
	アンチマイ シンA ₁₆	0. J 0. 01 0. 001	101 103 105	2 78 106	61 82 107	7 43 105
比較例	アドリアマ イシン	100 10 1	14 82 95	34 44 85	1 73 84	11 4 56
	マイトマイシンの	100 10 L	49 68 99	15 39 69	1 61 95	. 1 6 104

【0026】表1から明らかな様に、本発明例のアンチ マイシンAi,およびアンチマイシンAi,は、いずれもヒ 40 ト固形ガン由来の腫瘍細胞に対して0. 1 ug/mLと いう極めて低い濃度で強い細胞障害作用を発揮し、且つ この濃度ではヒト正常細胞に対する細胞障害作用は全く 見られなかった。従って、両者はいずれもヒト阻瘍細胞 に対して高い選択細胞障害作用を有していることが分か る.

【0027】これに対して、比較例のアドリアマイシン およびマイトマイシンCは、いずれも10または100 μg/mLという本発明例に比べて高い濃度の場合にお

いて初めて、腫瘍細胞に対する細胞障害作用を発揮した が、この濃度ではヒト正常細胞に対してもほぼ同程度の 障害作用を示した。従って、従来の化学療法剤であるア ドリアマイシンやマイトマイシンCはヒト腫瘍細胞に対 する選択的細胞障害作用が低いことが分かる。

[0028]

【発明の効果】本発明は以上の様に構成されているの で、従来の化学療法剤に比べて低い濃度でも、ヒト阻傷 細胞に対して高い選択的細胞障害作用を有し、且つ副作 用も少ないという、非常に優れた菜剤を提供することが できる。

·